AN 1989-334994 [46] WPIDS

DNC C1989-148420

TI Redn. of beta keto acid – by addn. of at least one metal ion of e.g. iron aluminium chromium, cerium or indium.

DC D16 E19

PA (NISY) NIPPON SYNTHETIC CHEM IND CO

CYC 1

PI JP 01222787 A 19890906 (198946)\*

4p <--

PRAI JP 1988-48010 19880229

N 1989-334994 [46] WPIDS

AB JP 01222787 A UPAB: 19930923

Method of reducing beta-keto acids comprises adding at least one of metal ion selected from iron, aluminium, chromium, cerium or indium in the system of reducing beta-keto acids to beta-hydroxycarboxylic acids by a microorganism.

USE/ADVANTAGE - Useful for producing optically active beta-hydroxycarboxylic acids, in high optical purity, yield and reproducibility.

In an example Saccharomyces cerevisiae was cultured and collected by centrifugation. The microorganism 39 g (dry weight) was added in a soln. (glucose 7.5 g, H2O 270 g, ferric nitrate 0.4 g and acetoacetic ethyl 19.2 g) and they were stirred for 5 hrs. at 30 deg.C. Then, beta-hydroxybutyric ethyl 17.5 g was extracted. The yield was 89.7% and the optical purity of (S) body was 95% ee. (When ferric nitrate was not added, the yield was only 60% and the optical purity was only 90%).

# ◎ 公開特許公報(A) 平1-222787

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)9月6日

C 12 P 7/42 C 12 N 1/20 6926-4B A-8515-4B

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全4頁)

🛛 発明の名称 📙 β

βーケト酸類の遠元方法

②特 顧 昭63-48010

②出 頭 昭63(1988) 2月29日

⑫発 明 者

長 谷 川

昌 康 京都府京都市伏見区深草坊町35

⑩発 明 者

本 田岡村

洋

大阪府枚方市香里ケ丘8-31-1

⑩発 明 者 岡

育子

兵庫県尼崎市浜3丁目21-5

⑪出 願 人 日本合成化学工業株式

大阪府大阪市北区野崎町9番6号

会社

明 細 會

# 1. 発明の名称

**β-ケト酸類の還元方法** 

# 2. 特許請求の範囲

- 1. β-ケト基を還元する性能を有する菌を用いてβ-ケト酸類を還元して対応するβ-ヒドロキシカルボン酸類を製造するに当たり、茶内に鉄、アルミニウム、クロム、セリウム及びインジウムの群から選ばれる金」はオンの少なくとも一種を、共存させることを特徴とするβ-ケト酸類の避元方法。
- 2. β-ケト酸類がアセト酢酸エステルであることを 特徴とする特許請求の範囲第1項記載の還元方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

# [産業上の利用分野]

本発明は、アセト酢酸エステル等のβーケト酸類を数生物的に還元して、光学活性のβーヒドロキシカルボン酸類を製造する方法に関するものである。このβーヒド

ロキシカルボン酸類は、不斉炭素骨格を持つので、チェナマイシン(抗生物質)等の光学活性物質合成のための 佐飾剤として用いられ、有用性の高い物質である。

## [従来の技術]

アセト酢酸エステルの不斉環元による3(R)-ヒドロキシ酪酸エステルの従来の製造法としては、(イ)有機合成による方法、(ロ)微生物による方法等がある。(イ)法としては(R,R)-商石酸修飾ラネイニッケルを触媒として用いる報告(日本化学会誌 10,1270(1986),特開昭60-36442号公報)等があり、(ロ)法としては、菌株としてジェオトリカム・カンジダム (Geotricua Candidum)を用いる報告(Halv Chia. Acta, 86.485(1983))がある。

# [発明が解決しようとする問題点]

上記の(イ)法についてはまだ光学純度の高いものは 得られておらず、又、触媒が高価であり、(ロ)法につ いては、収率が低く、再現性が悪いなどの問題点がある。 [問題点を解決するための手段]

本発明者らは、上記の如き問題点を解決するため鋭意 研究を重ねた結果、β-ケト基を還元する性能を有する 菌を用いてβーケト酸類を選元して対応するβーヒドロキシカルボン酸類を製造するに当たり、系内に鉄、アルミニウム、クロム、セリウム及びインジウムの群から選ばれる金属イオンの少なくとも一種を共存させる場合、収率良く高純度の目的物が得られることを見出し本発明を完成するに至った。

本発明で対象とするB-ケト股類は、

水煮、アルキル基、ハロゲン化アルキル医、アリル基、アリール基等、R®;水煮、アルキル基、ハロゲン、アリール基、アリル基等、R®;水煮、アルキル医、アリル基、アリール基等をそれぞれ表す)で示されるもので代数的にはアセト酢酸、アセト酢酸アルキルエステル、αーハロアセト酢酸アルキルエステル、ァーハロアセト酢酸アルキルエステル、アセト酢酸アリルエステル、αーハロアセト酢酸アリルエステル、カーハロアセト酢酸アリルエステル、ガロピオニル酢酸、プロピオニル酢酸エステル、ベンゾイル酢酸、ベンゾイル酢酸エステル、ベンゾイル酢酸、ベンゾイル酢酸エステル、ベンゾイル酢酸エステル、ベンゾイル酢酸、ベンゾイル酢酸エステル、ベンゾイル酢酸、ベンゾイル酢酸

トルラ・ミヌタ(IFO 0920)、デバリオマイセス・スプグロボサス(IFO 0794)、デバリオマイセス・サケ(IFO 0060)、トルロプシス・コリクロサ(IFO 0381)、トルロプシス・カンジグ(IFO 0380)、トリコスポロン・クタネウム(IFO 0173)、トリコスポロン・ファーメンクンス(IFO 1199)、オーレオバシジウム・ブルランス(IFO 4464)、オーレオバシジウム・マンソニー(IFO 6421)、グリオクラジウム・ビレンス(IFO 6355)グリオクラジウム・ロセウム(IFO 5422)、アスベルギルス・フラブス(IFO 4295)、アスベルギルス・ベルシカラー(IFO 4105)等がある。

本発明で用いる関係の培養には各種培地が考えられるが、炭素源としては各種糖類、デンプン類等があり、窒素源として酵母エキス、肉エキス、ペプトン、コーンスチーブリカー、無機塩類等がある。他に、Na、K. Ca、Mg、P, C 1 等の無機成分やビタミン類等を適量添加する。

反応方法としては、水系(水、生頭食塩水、パッファ 一液、培地等)に該菌株の培養液、休止菌体又は乾燥菌 体の単独又は混合物を分散させ、エネルギー源として β-ケトペンタン酸エステル等が挙げられるが、アセト 酢酸エステル類が実用的である。

本発明で用いる β - ケト基を遠元する菌としてはトリコスポロン属、ロドトルラ属、デバリオマイセス属、クリプトコッカス属、トルロブシス属、カンジダ属、サッカロミセス属、オーレオバシジウム属、グリオクラジウム属、アスペルギルス属が含まれる。

#### 具体的に例示すると

トリコスポロン・クタニウム (1FO 1198) . ロドトルラ・テキセンシス (1FO 0920) . ロドトルラ・ルブラ (1FO 1101) . デバリオマイセス・ハンセニー (1FO 0023) . デバリオマイセス・サブグロボサス (1FO 0794) . クリプトポッカス・ラウレンティー (1FO 0603) . クリプトポッカス・ネオフォーマンス (1FO 0410) . トルロブシス・カンジダ (1FO 0405) . トルロブシス・アエリア (1FO 0881) . カンジグ・ユティリス (1FO 0396) . カンジグ・リポリティカ (1FO 0717) . サッカロミセス・セレビシアエ (1FO 0635) . サッカロミセス・ロゴス (1FO 0278) . サッカロミセス・カールスベルゲンシス (1FO 0461) . ロドトルラ・パリグ (1FO 0715) . ロド

糖類等を添加し、次いでβーケト酸類を系中濃度が 0.01~50重量%、好ましくは0.05~10重量% になるように加えて、10~70℃好ましくは20~ 50℃、PH3~8、好ましくは4~7で、0.1~ 100時間程度版とうあるいは撹拌、または齢置すればよい。又、菌株を別途固定化して作用せしめたり、該菌株から分離した還元酵素を用いる等任意の方法が採用される。

反応形式としてはバッチ方式あるいは固定化された菌 株を管や塔に充填しβ-ケト酸類を流下させる連続方式 等任意の手段が採用出来る。

かかる反応時の媒体は水のみならず水と相容性のある 有機溶刺例えばアルコール、アセトン等の水/有機溶媒 混合系も用いられる。微生物に対して害とならない有機 溶媒を選択することは勿論必要である。

系に対しβ-ケト酸類はそのまま、または育機溶媒に溶解あるいは分散させて添加される。該酸類の系中濃度範囲は運常 0.01~50 重量%であり、0.01 重量%未満の場合は反応的には不都合はないが経済的に実用性に乏しく、一方、50 重量%より大きな場合は菌体への

負荷がかかりずぎ、収率が低下する等問題が生じやすい。 また、系中の温度が10℃未満の場合は菌の活性が低 下し、一方、70℃をこえる場合は菌の死滅が増し、い ずれも収率が減少する。

系中のPHが3未満、又は、8より大きい場合は、いずれも関の活性低下、死滅の増加がみられ収率が低下する。

反応時にグルコース等の額額や微生物基質を共存させても差し支えない。かかる額額や微生物基質の添加は反応の任意の段階で可能であり、一括、連続、分割のいずれの手段も実施できる。又、反応時間は0.1~100時間程度が実用的である。

本発明の特徴は、上記の反応時に鉄、アルミニウム、

クロム、セリウム及びインジウムから選ばれる金属イオンの少なくとも一種を系に共存させる点である。 該イオンは週常、塩の形、例えば硝酸塩、硫酸塩、ハロゲン化物、リン酸塩、酢酸塩等として系に添加される。 派加盤は塩として反応系に対して0.01~0.5%、金

国イオンとして反応系に対して 0.0 0 5 ~ 0.1 %程度

が効果的である。

2.4 時間培養後、菌体を選心分離にて集菌し、水洗を 1回行って8.5 g(乾燥重量)のサッカロミセス・セレビシアを得た。かくして、得られた菌体を用いて還元反応を行った。

即ち、12容丸底フラスコに菌体39g(乾燥重量)、 グルコース 7.5g、水 2 7 0g、硝酸第二鉄(9 水和物) 0.49を入れ、基質としてアセト酢酸エチル19,29 (0.148 mol)を添加し、30℃にてプロペラ撹拌に よる反応を5時間行った後、抽出操作をした。即ち、へ キサン200ccを加えて1時間撹拌を続け、エマルジョ ン化したものを遠心分離 (5000 rpm、20分) にか けて除菌し、得られたヘキサン暦をロータリーエバポレ -ターにかけ、ヘキサンを留去して、18.0gの残渣を 得た。ガスクロ、IR、NMR分析により、この残渣中 に含まれるBーヒドロキシ胳酸エチルは17.5g( 温元 収率89.7%)であり、その比施光度は[α]\*0+4 3.4 (C=1 クロロホロム)を示し、光学純度は(S) 体95%eeであった。尚、この反応波組成において硝酸 第二鉄の使用を省略した以外は全く同様に反応させた結 災、還元収率は60%であり(S)体光学純度は90% eeであった。

反応終了後は反応液を酢酸エチル、ヘキサン等の有機 溶媒を用いて抽出後、溶媒を留去するか、菌株を違心分 離等の常法に従って分離し、直接蒸留により回収する方 法等を用いて目的物を得る。

# [作用]

本発明において、前述の金属イオンを共存させることにより、βーケト酸類からβーヒドロキシカルポン酸類を収率良く製造でき、更に、従来の不斉還元による製造法と比較して光学純度、収率及び再現性のいずれもが優れているという長所を有する。

#### [実施例]

以下、実例をあげて本発明を更に具体的に説明する。 実例1

## **契例2~6**

実例1において、金属塩の種類と添加量を変えて実験 した結果を示す。

|             | 金属場の種類と近加量<br>(対反応液重量%      | β-ヒドロキシ<br>磁放エチルの<br>収 率 | β-ヒドロキシ<br>耐放エチルの<br>(S) 体純度 |
|-------------|-----------------------------|--------------------------|------------------------------|
| 実所 2        | 院設第二鉄(7水和物) - 仓.1           | 5% 88%                   | 95%ee                        |
| 実例 3        | <b>硫酸アルミニウム (17水和物) 0.1</b> | 0% 82%                   | 95%es                        |
| <b>炭膚 4</b> | 硝酸第二クロム(9水和物) 0.1           | 0% 78%                   | 95%ee                        |
| 実例 5        | 酢酸セリウム 0.0                  | 5% 85%                   | 9.7 %ee                      |
| 実例 6        | 酢酸インジウム 0.0                 | 2% 88%                   | 9 4 %ee                      |

#### 実例7~10

実例 1 において基質の種類のみを変えて実験した結果を示す。 (対照例は硝酸第二鉄の添加なしの場合である。)

|      | 藍質の種類          | 還元体の収率 | 運元体の月位<br>立体配置と<br>光 学 純 度 |
|------|----------------|--------|----------------------------|
| 実例1  | ァークロルアセト酢酸オクチル | 90%    | (R) 95% ce                 |
| 対照例  | "              | 8 5 %  | (R.) 90% ee                |
| 复例 8 | β-ケトペンタン酸エチル   | 8 5 %  | (S) 94% ee                 |
| 対照例  | J              | 50%    | (S) 8 9 % se               |
| 支例 9 | αープロムアセト酢酸メチル  | 8 2 %  | (S) 92% ee                 |
| 封照例  | *              | 5 3 %  | (S) 90% ee                 |
| 支例10 | αメチルアセト作酸プチル   | 8 5 %  | (S) 95%ee                  |
| 対照例  | "              | 6 1 %  | (S) 90% ea                 |

**契例 1 1 ~ 1 9** .

Y M 培地(酵母エキス4g、麦芽エキス10g、グルコース1g、水1ℓ)に、次表に示す歯を接限し、28℃で10時間培養後、集関し、蒸留水で1回洗浄した菌体を反応に供した。

即ち、500ml容板ロフラスコに水100mlを入れ、これに洗浄菌体を所定量添加して趨懸潤液を作成した。次に、塩化第二鉄0.2%と硝酸第二クロム(9水和物)0.1%を添加した後、次表に示すアセト酢酸エステルを所定量添加し、28℃,3時間版とう反応させた後、酢酸エチル(00mlを投入して撹拌し、油出操作を行った。酢酸エチル層をロータリーエバポレーターにかけ酢酸エチルを留去して抽出残渣を得た。この抽出残渣について分析した結果を示す(対照例は金属塩の添加なしの場合である)。

|             | 神間見らば 中 まこう・                                    | ×        | DK.     | 775 | 元年高年             |
|-------------|---|----------|---------|-----|------------------|
|             | -   | 10       | (一) 曲貨幣 |     | 1 4 4 6 6        |
| Z X         | トルロアシス カンジチ (1fg 0380)                          | 1 1 1 1  |         |     | Marian (AIPAX手段度 |
| 対別を         | ***************************************         | ノスト学院メナル | 2.0     | 8 7 | 91%ee            |
| 21年末        | DKhus of the core.                              | •        | •       | 6 5 | 90%              |
| 1000        | ÷   | アセト酢酸エチル | 3.3     | 06  | 95%66            |
| # FF 13     | オーレング・シャン・エー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ |          | 2       | 72  | 9 2% 26          |
| 其間至         |   | アセト酢酸メチル | 3.3     | 2.5 | 93%66            |
| X W         | NU33X02 40201 (150 0000)                        | -        | ٠       | 7.5 | 92%ee            |
| N N         | *   | アセト飲食エチル | 1.5     | 87  | 90% 66           |
| 米例15        | デバリオニナコ # ナ / 150 anexx                         | •        | 3       | 6 5 | 85%ee            |
| E           |   |          | 1.5     | 06  | 9 6 % 60         |
| 美丽16        | クリフトフェガス キキコー ニュー・ニュー・ニュー                       | *        | •       | 7.1 | 0.00             |
| # E         | 8 (110 0110) 8 0                                | プセト間間メチル | 1.0     | 98  | 89%ee            |
| 美房17        | カンジチ ユティリス (150 oggs)                           | •        | -       | 6.5 | 75%ee            |
| N SE        | 1   | *        | 2.0     | 9.5 | 91%ce            |
| <b>米月18</b> |   |          | •       | 7.2 | 85% cc           |
| A E         |   | アセトのロスナル | 0.1     | 8.5 | 90%06            |
| K M19       | -+  | •        | 7       | 7.5 | 84%ee            |
| E. E.       | 0 /   | イセトな数メナル | 7.0     | 80  | 90%06            |
|             | 7   | •        | •       | 20  | 3 1 0            |

# [ 効 果]

以上のように、本発明において特定の金属イオンを添加することによって、β-ケト酸類からβ-ヒドロキシカルボン酸類を製造することができ、光学純度、収率のいずれについても良好な結果が得られた。

符许出願人 日本合成化学工業株式会社